(19) 世界知的所有権機関 国際事務局



(43) 国際公開日 2001 年3 月29 日 (29.03.2001)

PCT

(10) 国際公開番号 WO 01/21088 A1

(51) 国際特許分類?:

A61C 5/08, 5/10, A61K 6/027

(21) 国際出願番号:

PCT/JP00/06288

(22) 国際出願日:

2000年9月13日(13.09.2000)

(25) 国際出願の言語:

日本語

(26) 国際公開の言語:

日本語

(30) 優先権データ:

特願平11/265868

1999年9月20日(20.09.1999) 刀

(71) 出願人 (米国を除く全ての指定国について): 株式会社 トクヤマ (TOKUYAMA CORPORATION) [JP/JP]; 〒 745-0053 山口県徳山市御影町1番1号 Yamaguchi (JP). (72) 発明者; および

(75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 関野雅人 (SEKINO, Masato) [JP/JP]. 潮田昌昭 (USHIODA, Masaaki) [JP/JP]. 藤波恭一 (FUJINAMI, Kyoichi) [JP/JP]. 岩本 修 (IWAMOTO, Osamu) [JP/JP]; 〒 745-0053 山口県徳山市御影町1番1号 株式会社 トク ヤマ内 Yamaguchi (JP).

(74) 代理人: 鈴木郁男(SUZUKI, Ikuo); 〒105-0002 東京都 港区愛宕1丁目6番7号 愛宕山弁護士ビル Tokyo (JP).

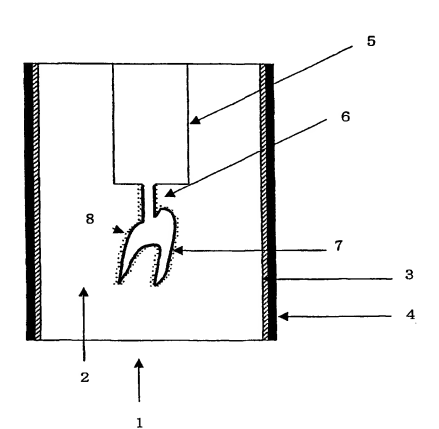
(81) 指定国 (国内): JP, US.

(84) 指定国 (広域): ヨーロッパ特許 (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

[続葉有]

(54) Title: METHOD OF PRODUCING CERAMIC CROWNS AND PRODUCTION KIT USED THEREFOR

(54) 発明の名称: セラミックス歯冠の製造方法及びそれに用いる製造キット



(57) Abstract: A method of producing ceramic crowns by depositing a dental ceramic material on the surface of a ceramic core and baking the same, characterized by comprising the steps of preparing an assembly of a crucible former having a column in the form of a bottomed cylindrical body provided with a fitting recess in the central region of the upper surface of the central portion thereof, a wax pattern attached to the fitting recess and having a solid lubricant applied to the surface thereof, a ring with a back layer member engaging the bottomed cylindrical body, and a buried member, removing the crucible former from the assembly, burning the wax pattern to form a mold, filling a ceramic material in the mold, and pressing the same by a plunger, thereby molding the ceramic core. According to this method, full ceramic crowns of high quality can be efficiently produced in a short time.



添付公開 類: — 国際調査報告書 2文字コード及び他の略語については、定期発行される 各*PCT*ガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語 のガイダンスノート」を参照。

(57) 要約:

本発明のセラミックス歯冠の製造方法は、セラミックスコアの表面に歯科用陶材を築盛した後焼成してセラミックス歯冠を得るものであり、有底円筒体の中央部にその上面中央部に嵌合凹部を設けた柱状られた表面に固体潤滑剤が施されたワックスパターンと、前記に固体潤滑剤が施されたワックスパターンと焼却するに体と係合する裏層材付きリングと、埋没材とからなる組立体から、クルーシブルフォーマーを取り外し、ワックスパターンを焼却することがかられた鋳型に、セラミックコアの成形を行うことを特徴とする。この方法によりセラミックコアの成形を行うことを特徴とする。この方法によれば、短時間で高品質のフルセラミックス歯冠を効率よく製造することができる。

1

明 細 書

セラミックス歯冠の製造方法及びそれに用いる 製造キット

技術分野

本発明は、フルセラミックス歯冠の製造方法、及びそれに用いる製造キット関する。

背景技術

従来、審美的なクラウンまたはインレー修復には、メタルボンドポーセレンと呼ばれる陶材を金属コアに焼き付けた材料が用いられてきた。しかし、このような補綴物では金属イオンの溶出により歯肉が変色するという問題があった。さらには内部(コア)の金属が光を遮断するため天然歯と同様の透明感を再現できないという問題があった。

多かったが、近年、結晶化することにより高い強度を発現する結晶化ガラスをコア材料として用いる技術が開発され(特開平10-36316号公報)、フルセラミックス歯冠に対する期待は高まっている。

また、上記各陶材を重ねて焼き付けるだけでは、天然 歯の微妙な色調や個人に特有の模様等を再現するのは難 しいため、顔料を比較的多く含むステインパウダーとよ ばれる陶材を用いて彩色(着色)を施したり、顔料をほ とんど含まないグレージングパウダーとよばれる陶材を 焼き付ける艶出し(グレーズ)を行って表面を滑らかに したり透明性を付与したりすることが行われている。な お、微妙な色彩や表面質感を再現するために、上記ステインパウダーやグレージングパウダーにおけるセラミックス成分の平均粒子径は前記したボディー陶材等の平均粒子径より小さい 1 ~ 1 5 μ m 程度であるのが一般的である。

そして、これらステインパウダー、グレージングパウダー、および前記した各種陶材についても、フルセラミックス歯冠用陶材として、コア材として用いる結晶化ガラスと近似した線熱膨張係数を有し、焼成温度が低く、さらに化学的耐久性に優れたものが提案されている(特開2000-139959号公報)。

ところで、フルセラミックス歯冠の製造に用いられるセラミックスコアの製造方法としては、溶融させた結晶化ガラスを鋳型にキャストすることによりコア形態を形成した後に加熱処理することによって結晶化させることによって執する鋳造法と、結晶化ガラスを溶融させることにより成形体を作製する加熱・加圧成形法が知られている。

上記加熱・加圧成形法では、成形時に結晶化ガラスの結晶化が起こるため、鋳造方法に比べて結晶化を含めた成形の全作業時間を短縮することが可能であるという利点を有している。また、該方法ではセラミックス体を融点付近まで加熱することなく10²~10⁶ポイズ程度の高粘性状態でゆっくりと鋳型内に注入するため、注入時に気泡を巻き込むこともなく、又鋳型を形成する埋没

材 (鋳型材) との焼付き等の反応も避けることができ、 安定した物性を有するセラミックス歯冠を得ることがで きる (特開平11-206782号公報)。

このように、加熱・加圧法はセラミックスコアの製造 方法として優れた特性を有するが、高粘度体をゆっくり 注入するため、コアの成形時間が長くなる傾向にある。

成形時間を短くする方法として、加圧時の荷重を増加させること、及び成形時の温度を上昇させることなどにより結晶化ガラスの成形速度を向上させることが考えられる。

しかしながら、荷重を増加させた場合、 のかというには をはなり、 ではながらがいした。 をはなり、 をはなり、 をはなり、 をはなり、 ではたいした。 ではたいではいかがいかがいた。 ではなり、 ではないがいかがいかがいた。 ではないないがいかがいた。 はないないではいかがいたがいないではいかでは、 をはないないでは、 のがだいないでは、 のがでいたがいないでは、 のがでいたがいないでは、 のがでいたがいないでは、 のがでいたがいないでは、 のがでいたがいないがいない。 のはいいないないがいない。 にいないがいないないがいる。 にいないがいる。 にいないがいる。 にいないがいる。 にいないがいる。 にいないがいる。 にいないがいる。 にいないがいる。

このように、加熱・加圧法においては、加圧時の荷重を増加させたり、成形温度を高くすることにより成形時間を短縮しようとした場合には、別の新たな問題を起こしてしまい、この様な問題の発生を伴わない成形時間の短縮方法が望まれている。

1

また、セッラミックスコアに好適に用いられる歯科用 陶材についても、確かに優れたものではあるが、内部で 光の散乱が適度に起こらないためと思われるが、実際に 使用してみると下地となるコアセラッミクスの色が透け て見える傾向があり、天然歯と同等の色調を得るために は、下地の色が透けて見えない程度の適度な透明性を持 たせる必要がある。

発明の開示

本発明は、短時間で高品質のフルセラミックス歯冠を効率よく製造する方法を開発することを目的とする。

本発明者らは、上記技術課題を克服すべく鋭意研究を重ねた。その結果、特定の方法によりその表面に固体潤滑剤の皮膜を形成した鋳型を用いてコアの成形を行った場合には、加熱された結晶化ガラスの該鋳型への注入速度が速くなり、且つ前記のような表面荒れや鋳型の破壊といった問題が起こらないことを見出し、本発明を完成するに至った。

即ち、第一の本発明は、セラミックス体を加熱して軟化させた後に加圧して鋳型に注入して成形したセラミックスコアの表面に、ボディー陶材、インサイザル陶材、およびトランスルーセント陶材よりなる群より選ばれる少なくとも1種の歯科用陶材を築盛した後に焼成してセラミックス歯冠を製造する方法において、前記鋳型が、有底円筒体の中央部にその上面中央部に嵌合凹部を設け

た柱状体が形成されているクルーシブルフォースが高り付けられた表面に固体との間がよる。されたワックと、前記の日間をとの間がある。されて、方面に関係合い、がある。されて、方の世界をある。されて、方の世界をある。

上記本発明の製造方法によれば、鋳型形成時のワックスパターンの固定が容易であるばかりでなくのセラミシク体の流速を向上させても、鋳型のた問題を起こった問題を起これるとの流域を向かられると思りない。とうなりは、セラミンができるのような特別でのような特別では、セラミンがなりには、セラミンがなりには、セラミンができるととで鋳型を作製した場合には、セラミンな体と接触に低減させる適度な潤滑膜が形成されるためであると思われる

上記製造方法に於いては、陶材が焼付けられた焼成体の表面に表面着色材を塗布した後に焼成する表面着色工

7

程、及び該工程によって得られた焼成体の表面にグレージングパウダーを塗布した後に焼成する艶出しを得ることが事により審美性の高いフルセラミックス歯光を出しまる。このとき、表面着色工程及び艶出しる。これで、SiO2を57~65重量%、A12O3を8~18重量%、B2O3を15~25重量%、ZnOを0.1~2重量%、Na2Oを3~7重量%、及びLi2Oを2~8重量%含有するガラス体をウルとするステインパウターシングルージングルとするステインパウを250℃のエステルに続ける。とするステインパウのエステルに続ける。を5重量%以上含有する練和液で練和し、得られた焼成を5重量%以上含有する練和液で練和し、得られた焼成体の表面とがで表した後に焼成することによって好適に行うことがある。

また、上記製造方法におけるワックスパターンへの固体潤滑剤の施用は、例えば 0 . 1 ~ 3 0 重量%の固体潤滑剤、 0 . 1 乃至 2 0 重量%の有機バインダー及び残余の有機溶媒を含む懸濁液の塗布及び乾燥により好適に行う事が出来る。

また、セラミック体として結晶化可能なMgO-CaO-SiO₂系のガラス体を用い、これを10²~10⁹ポイズの粘度を有するように軟化させて鋳型に注入した場合には、セラミックスコアの成型時に上記がラス体の結晶化が起こるため、高強度のセラミックスコアを効率よく得ることが出来る。

さらに、鋳型を形成する際のクルーシブルフォーマーとして、該クルーシブルフォーマーの柱状体が下方に拡径された 0 . 0 0 5 ~ 0 . 1 2 0 のテーパーを有するものを用いた場合には、前記組立体からのクルーシブルフォーマーの取り外しが容易となり、しかも鋳型のフォーマー柱状体対応部分に充填されたセラミック体をプランジャーで押圧する際に悪影響を与えることもない。

をお、プランジャーとしては、その融点或いは分解温度の何れか低い方の温度がセラミックスは記で、のから直にですが 0.1(cal・cm⁻¹・sec⁻¹)以上であるか、ではその線形の線であるか、であるセラミックを用いた場合には、カー・なりの短縮が可能となり、であるヤランジャーを予めである。では、カーを関係が可能となり、では、カーをであるがでは、カーをでは、カーをである。では、カーをである。では、カーをである。

また、本発明者等は、陶材として特定の屈折率を有する無機結晶粉末を添加したものを使用した場合には、従来の陶材を使用した場合よりも審美性が向上する事を見出した。

即ち、第二の本発明は、セラミックス歯冠の製造においてボディー陶材、インサイザル陶材、又はトランスルーセント陶材として用いられる歯科用陶材であって、酸

9

化物基準で、 SiO_2 を57~65重量%、 Al_2O_3 を8~18重量%、 B_2O_3 を15~25重量%、ZnOを0.1~2重量%、 Na_2 Oを3~7重量%、 $及びLi_2$ Oを2~8重量%含有するガラス体100重量部、並びに該ガラス体の屈折率との差が0.01~0.1である屈折率を有し、且つ平均粒径が0.1~10μ mである無機結晶粉末を0.1~10重量部含有してなることを特徴とする歯科用陶材である。

該歯科用陶材を用いて焼付けを行った場合には、適度な透明感を保ったまま下地のセラミックスコアの色がぼかされ、天然歯に近い色調を実現することが出来る。

上記本発明の歯科用陶材を使用することを含めて、本発明の製造方法は、第三及び第四の発明である次のような専用キットを用いることにより好適に行うことが出来る。

即ち、第三の本発明は、セラミックス歯冠の製造に用いるキットであって、有底円筒体の中央部にそれが体の中央部にた柱状体ルーンの一を設けた柱がルーシブルフォーを出りがある埋没材と、前記埋没がクマーを取りがしてがある埋没材と、前記埋没がクローシブルフォーを取りがしたがある埋没がある地ででありがある地でである。からは、クルーシブルフォーを取りがある。からは、クルーシブルフォーを取りがある。からは、クルーシブルフォーを取りがある。からは、クルーシブルフォーを取りがある。

めのプランジャーと、前記ワックスパターン又はプランジャーのセラミックス接触部分に固体潤滑剤を施すための懸濁液収容容器とからなることを特徴とするセラミックコアの成形を行うためのキットである。

また第四の本発明は、セラミックス歯冠の製造に用いるキットであって、酸化物基準で、SiO2を57~65重量%、Al2O3を8~18重量%、B2O3を15~25重量%、ZnOを0.1~2重量%、Na2Oを3~7重量%、及びLi2Oを2~8重量%含有するガラス体をそれぞれ焼結成分として含有するステインパウダーおよびグレージングパウダーと、沸点が100~250℃のエステル化合物を5重量%以上含有する練和液収容容器とからなることを特徴とするセラミック歯冠の着色及び艶出しを行うためのキットである。

図面の説明

図1は、代表的なフルセラミックス歯冠の断面図である。

図2は、本発明で使用する代表的な鋳型の断面を模式的に表した図である。

図3は、本発明で使用する鋳型を作製する際において、ワックスパターン等が固定されたクルーシブルフォマーに鋳造リングおよび裏装材をセットしたときの断面を模式的に示す図である。

発明を実施するための最良の形態

本発明でセラミックスコアの原料として使用するセラミックス体とは、熱処理工程を経て得られる非金属無機材料であって、加熱及び加圧により軟化して付形可能なものであれば特に限定されず、セラミックス歯冠材料として一般に使用されている公知のセラミックス体が使用できる。

このようなセラミックス体の例としては、ガラス体、 結晶化ガラス(ガラスセラミックス)、バイオセラミックス クス、およびこれらの複合化物等が挙げられるが、これらの中でも、加熱及び加圧した状態動性を有するセラミックス体であって、成形時のかますでに結晶化が完了したセラミックス体、 歯冠を作製したときに、 対磨耗性と審美性に優れるために好適である。

上記セラミックス体の内、すでに成形時の加熱前に結晶化が完了したセラミックス体としては、例えば、ガラスマトリックス中に加強因子として熱膨張係数が高いリューサイト結晶を析出させた材料等が知られている。

また、成形時の加熱によって結晶化が可能なガラス体としては、加熱によってガラス体内部に微細な分相が起こり体積結晶化が進行し結晶化ガラス(ガラスセラミックス)となるガラス体、及び内部に結晶核となる幼核と呼ばれる粒径が8~30nm程度の微結晶を含み、その

後の加熱処理により該幼核が成長し結晶化ガラス(ガラスセラミックス)となるガラス体等がある。

上記の結晶核を含む結晶化ガラスとなるガラス体は、一般に、MgO-CaO-SiO₂系のガラス、CaO-SiO₂系のガラス等を、ガラス転移温度付近または転移温度から100℃程度高い温度範囲で一定時間処理(核形成処理と呼ばれる)することによって得られる。そして、これらガラス体は、前記粘度に保たれると体積結晶化が適度に進行し歯冠用に好適な結晶化ガラス(ガラスセラミックス)となる。

このようなガラス体の中でも、成形特性が良好なことから、特開平10−36316号公報に記載されている、MgOを12~26重量%、CaO7~16重量%、Al2036~19重量%、SiO240~50重量%、及びTiO210~14重量%を含む組成の原料粉体を溶融して得られるMgO−CaO−SiO2系のガラス体(該ガラス体はディオプサイト系ガラスセラミックに属する)に核形成処理を施したものが特に好適に使用できる。

本発明の製造方法では、上記のセラミックス体を加熱して溶融させること無く適度に軟化させた後に加圧して次のような特定の方法で製造した鋳型に注入することにより成形してセラミックスコアを製造する。

すなわち、本発明では、有底円筒体の中央部にその上面中央部に嵌合凹部を設けた柱状体が形成されているク

13

ルーシブルフォーマーと、前記嵌合凹部に取り付けられた表面に固体潤滑剤が施されたワックスパターンと、前記 氏円筒体と係合する裏層材付きリングと、前と歯形模型との間に充填され硬化された埋没材とらなる組立体から、クルーシブルフォーを取り外にといるのフォーマー柱状体対応部分にセラミック体を充填し、これをプランジャーで押圧することによりセラミックスコアの成形を行う。

本発明の製造方法においては、このような方法で作製された鋳型を使用しているので、セラミックスコア成形時に加える圧力が従来の加熱・加圧法における場合と同等であってもセラミックス体の鋳型内への注入速度が速くなり、セラミックスコアの成形時間を大幅に短縮することが可能となる。

以下に、図面を用いて本発明で使用する鋳型及びその作製方法について詳しく説明する。

本発明で使用される代表的な鋳型の断面図を図2に示す。該鋳型1は基本的に埋没材2、裏装材3、及び鋳造用のリング4で構成されており、その内部にセラミックス体保持部5、スプルー部6、および歯形部7かなる空洞が形成されている。ここで、セラミックス体保持の原料となるもにプランジャーを用いており、コージャーとなる部分であり、スプルー部

6 は軟化したセラミックス体が歯形部7に注入される際の湯道となる部分であり、歯形部7は該部にセラミックス体が注入され成形されることによって最終的なセラミックスコアの形態を与える部分である。また、リング4は、埋没材2を保持するための鋳鉄あるいはステンレス製のリングであり、裏装材3は、加熱時の埋没材の起張を補償するために裏装される材料で例えば布状のセラミックスである。

そして、該鋳型1においては、スプルー部6及び歯形部7の埋没材表面に固体潤滑剤皮膜8が形成されている。なお、固体潤滑剤皮膜8は、少なくとも歯形部7の埋没材表面に形成されていればよく、必ずしもスプルー部6の埋没材表面に形成する必要はないが、効果の高さの観点からスプルー部6の埋没材表面にも形成されていることが好ましい。

次に鋳型1の作製方法を、図3に基づいて説明する。まず、目的物となるセラミックス歯冠がかぶせられる歯の石膏模型上にワックスを用いて歯冠のコア形態をするワックスパターン9(該ワックスパターン9の形状に対応する)を作製する。次の形状に対応する)であり、スプルー線10の形状がマラミックの形状に対応する)に設置する。クルーシブルフォーマの形状に対応する)に設置する。クルーシブルフォーマ

| (a 1 - a 2) / (h 1 - h 2) | で定義される値である。

このようにしてワックスパターン9を固定した後に、ワックスパターン9及び必要に応じてスプルー線10の表面に固体潤滑材を施す。こうすることによって、該固体潤滑材は、ワックスパターン焼却時に埋没材の表面に転写され、鋳型内に固体潤滑剤皮膜が形成されることによりセラミックス体を鋳型内へ注入する時の成形時間を短縮することが可能となる。

固体潤滑材の施用方法は特に限定されないが、「固体潤滑剤粉末、有機溶媒、及び有機バインダーを含んだ懸

濁液」 (以下、単にコート液ともいう。)をワックスパターン 9 及び必要に応じてスプルー線 1 0 の表面に塗布し、乾燥させることにより好適に行なうことができる。

上記コート液の成分である固体潤滑剤とは潤滑作用を有する固体であれば特に限定されない。本発明で好適に使用できる固体潤滑剤を具体的に例示すれば、二硫化タングステン、弗化炭素、黒鉛、β硫化タンタル、窒化硼素などが挙げられる。これら固体潤滑剤は単独で用いても、異なる種類のものを混合して用いてもよい。上記固体潤滑剤の中でも、高温での安定性が非常に優れるために、窒化硼素を用いるのが特に好適である。

なお、固体潤滑剤の粒径は特に限定されないが、潤滑効果の高さの観点から 0 . 0 1 ~ 1 0 0 μ m であるのが好適である。粒径が 0 . 0 1 μ m 以下の場合は潤滑剤としての機能が低下し、 1 0 0 μ m 以上では塗布が困難になる傾向がある。

前記コート液に使用する有機バインダーは、ワックスパターン上に形成した有機バインダーを含む固体潤滑的皮膜が、埋没材で埋没する際やその他の技巧操作により擦れた時に剥がれないようにするという働きをする。本発明で使用する有機バインダーはこのような機能をのであり、ワックスパターン焼却時に使用できる有機バインダーはで限定されない。好適に使用できる有機バインダーを具体的に例示すれば、ポリビニルピロリドン、ポリ

アクリル酸、ポリエチレングリコール等の水溶性の有機 物の他、ポリメチルメタクリレート、ポリエチルメタク リレート、ポリイソブチルメタクリレート、ポリノルマ ルブチルメタクリレートなどのアクリル系樹脂、ポリビ ニル酢酸などのビニル系樹脂、ニトロセルロース、エチ ルセルロース、セルロースアセテートブチレートなどの セルロース系ポリマー、アルキド樹脂、フェノール樹脂 、ポリエステル、ポリスチレン、ポリオキシエチレンセ チルエーテル、モノステアリン酸プロピレングリコール 、モノステアリン酸ジグルセリル、ポリオキシエチレン ステアリルエーテル、トリステアリン酸テトラグリセリ ル、モノステアリン酸ポリオキシエチレングリセリン、 モノステアリン酸ポリエチレングリセリン等の非水溶性 の有機物を挙げることが出来る。これら有機バインダー は単独で用いても、異なる種類のものを混合して用いて もよい。

これら有機バインダーの中でも、埋没時の剥離防止効果が特に高いことから、非水溶性の有機バインダーを使用するのが好適であり、特に分子量が2000以上の非水溶性ポリマーからなる有機バインダーを使用するのが最も好適である。

前記コート液中の有機溶媒は、固体潤滑剤の分散に寄与すると共に、塗布性を良好にし、膜厚を調整しやすくするという働きをする。該有機溶媒は、ワックス等のパターン材とのなじみが良く、使用する有機バインダーを

溶解可能であれば特に限定されない。

好適に使用できる有機溶媒を例示すれば、メタノール 、エタノール、1-プロパノール、2-プロパノール、 1-ブタノール、2-ブタノール、2-メチルー1-プ ロパノール、2-メチル-2-プロパノール、1-ペン タノール、2-ペンタノール、3-ペンタノール、2-メチル-1-ブタノール、イソペンチルアルアルコール 、 2 - メチル - 2 - ブタノール、3 - メチル - 2 - ブタ ノール、2,2-ジメチル-1-プロパノール、1-へ キサノール、2-メチル-1-ペンタノール、4-メチ ルー2ーペンタノール、2ーエチルー1ーブタノール、 1-ヘプタノール、2-ヘプタノール、3-ヘプタノー ル、1-オクタノール、2-オクタノール、2-エチル -1-ヘキサノール、3、5、5-トリメチルー1ーへ キサノール、アリルアルコール、プロパルギルアルコー ル、シクロヘキサノール、1-メチルシクロヘキサノー ル、2-メチルシクロヘキサノール、3-メチルシクロ ヘキサノール、4-メチルシクロヘキサノール、アビエ チノール、1,2-エタンジオール、1,2-プロパン ジオール、1,2-ブタンジオール、23-ブタンジオ ール、2 - メチルー2, 4 ーペンタンジオール、1, 2 , 6-ヘキサントリオール等のアルコール類、ジエチル エーテル、ジプロピルエーテル、ジイソプロピルエーテ ル、ジブチルエーテル、ジヘキシルエーテル、エチルビ ニルエーテル、ブチルビニルエーテル、ジオキサン、ト

リオキサン、フラン、テトラヒドロフラン、1,2-ジ メトキシエタン、1, 2-ジエトキシエタン、1, 2-ジブトキシエタン、ジエチレングリコールジメチルエー テル、ジエチレングリコールジエチルエーテル、ジエチ レングリコールジブチルエーテル、アセタール等のエー テル化合物類、アセトン、メチルエチルケトン、メチル プロピルケトン、ジエチルケトン、ブチルメチルケトン 、メチルイソブチルケトン、メチルペンチルケトン、ジ プロピルケトン、ジイソブチルケトン、アセトニルアセ トン、メシチルオキシド、ホロン、イソホロン、メチル シクロヘキサノン、アセトフェノン等のケトン化合物類 、ギ酸メチル、ギ酸エチル、ギ酸プロピル、ギ酸ブチル 、ギ酸イソブチル、ギ酸ペンチル、酢酸メチル、酢酸エ チル、酢酸プロピル、酢酸イソプロピル、酢酸ブチル、 酢酸イソブチル、酢酸ペンチル、酢酸イソペンチル、酢 酸sec-ヘキシル、2-エチルブチルアセタート、2 - エチルヘキシルアセタート、酢酸シクロヘキシル、酢 酸ベンジル、プロピオン酸メチル、プロピオン酸エチル 、プロピオン酸ブチル、プロピオン酸イソペンチル、酪 酸メチル、酪酸エチル、酪酸ブチル、エチレングリコー ルモノアセタート、二酢酸エチレン、モノアセチン、ジ アセチン、トリアセチン、炭酸ジエチル等のエステル化 合物類、ペンタン、2-メチルブタン、ヘキサン、2. メチルペンタン、2, 2-ジメチルブタン、2, 3ジメ チルブタン、ヘプタン、オクタン、2, 2, 3ートリメ

20

チルペンタン、イソオクタン、ベンゼン、トルエン、キシレン、エチルベンゼン、メチルシクロペナカン、ロロロロロの炭化水素化合物、ジクロロボルム、四塩化炭素、1,1ートメエロロクロロロクロロロクロロロクロエタン、1,2ートリクロエタン、1,2ートリクロエタン、カロロエタン、カロロエチレン、塩化炭化水素等が上のカロロのカロログでは、カロロボンのカロロがカロロがカロロがカロロがカロロががある種類のである。これら有機溶媒は単独で用いてもよい。

上記有機溶媒の中でもその沸点が30~200℃であるものを用いた場合には、乾燥時間が短縮されるので、 この様な沸点の有機溶媒を使用するのが好適である。

前記コート液において用いる有機溶媒は、用いる有機 バインダーの種類に応じて適宜選択して使用すればよい が、有機バインダーと有機溶媒との好適な組み合わせを 例示すれば次の如くである。

すなわち、有機バインダーとしてエチルセルロースを 用いた場合には、有機溶媒としてクロロホルム、1,4 ージオキサン、2ープロパノール、メチルエチルケトン 、1,2ージメトキシエタン、酢酸エチル等を用いるこ とができる、また、ポリメチルメタクリレートの場合に は、キシレン、メチレンクロライド、クロロホルム、ベ

21

ンゼン、メチルエチルケトン、1,2ージメトキシエタン、酢酸エチル等、ポリスチレンを用いた場合には、ベンゼン、エチルベンゼン、アセトン、テトラヒドロフラン、メチルエチルケトン、酢酸エチル等、ポリビニル酢酸を用いた場合には、ベンゼン、クロロホルム、メチルエチルケトン、1,2ージメトキシエタン、酢酸エチル等を用いることができる。

前記コート液中の固体潤滑剤、有機バインダー、及び有機溶媒の含有量は特に限定されないが、潤滑効果及び塗布性の観点から、これら3者の合計重量を基準として、固体潤滑剤が0.1~30重量%であり有機バインダーが0.1~20重量%であり残部が有機溶媒であるのが好適である。

また、これらの組み合わせは単一の有機溶媒、単一の有機バインダーの組み合わせのみでなく、複数の有機溶媒、複数の有機バインダーを組み合わせることも可能である。例えば、有機バインダーとしてエチルセルロース、ポリメチルメタクリレートを用いた場合には、メチルエチルケトン、1、2ージメトキシエタン、酢酸エチル、ヘプタン等の混合溶媒を組み合わせることが可能である。

なお、前記コート液には、本発明の効果を阻害しない 範囲内であれば、技巧操作を行う前に塗布する液に含ま れる界面活性剤等の各種添加剤を添加することもできる 前記コート液の調製方法及びワックスパターン9(及び必要に応じてスプルー線10)への塗布方法は、特に制限されない。例えば、所定量の各成分を予め混合とて、プラスチックス製、ガラス製、または金属製の容器に収容されたコート液を、スプレー、刷毛を用いてワックスパターンをディッピングする(浸漬して取り出す)等の方法により好適に行うことが出来る。

この時、コート液の塗膜の厚さは、乾燥後の塗膜の厚さとして 5 ~ 1 0 0 μ m とするのが好適である。該塗膜の厚さがこの範囲の時には、埋没時に塗膜が剥がれることがなくセラミックス体の鋳型への導入速度改善効果も高いばかりでなく、得られる成形体の品質も良好となる

次いで、ワックスパターン 9 等が設置されたクルーシブルフォーマー 1 1 に裏装材 3 及び鋳造用リング 4 を図 3 に示すように設置し、鋳造用リング 4 および 裏装材 3

の内側に埋没材を流し込んでワックスパターン9、スプルー線10及びクルーシブルフォーマー11の柱状体を埋没する。その後、埋没材を硬化させ、硬化が完了してからクルーシブルフォーマー11を撤去し、該埋没材を加熱し、内部のワックスパターン9及びスプルー線10を焼却することによって鋳型1を作製することができる

上記の鋳型1の作製方法において使用される各種材料は、コート液を除いて強力を造方法ある使用される材料にもいて使用される材料が得に制限無く使用で放けたの場合に関いては、一般的に用いるを使用のなどがおりにの埋没材としては、一般など材は、が得がなどがあるが得がある。まるのが名のがのようで、まないのが何の制限なく使用できる。から、スプルー線、裏装材についても関いなく使用できる。から、スプルー線、裏装材についても関いなく使用できる。から、スプルー線、裏装材についるものが何の制限なく使用できる。

このようにして得た鋳型を用いてのセラミックスコアの成形は、従来の加熱・加圧法と特に変わるところはなく、前記鋳型のセラミックス体保持部5(すなわち、クルーシブルフォーマーの柱状体対応部)に原料となるセラミックス体を充填し、これを加熱して軟化された後にプランジャーで押圧することにより行なうことができる

このとき、原料となるセラミックス体は、鋳型のスプ

ルー部 6 および歯形部 7 の合計容積よりも若干(1 0~5 0%)大きい容積で且つ前記セラミックス体保持部 5 に 0 . 3~0 . 8 m m のクリアランスをもって緩挿されるような柱状体に予備成形されているのが好適である。なお、セラミックス体として結晶化ガラスを用いる場合には、前記した核形成処理を兼ねてこのような予備成形を行なうのが好適である。

セラミックス体を押圧するときの加熱温度は、セラミックス体の融点未満であれば特に限定されないが、成形性の観点から、セラミックス体の粘度が10²~10⁹ポイズになるような温度、又は融点より100~500℃低い温度であるのが好適である。例えば、セラミックス体として上記の結晶化ガラスを用いた場合の加熱温度は、通常800℃~1200℃である。なお、セラミックス体の融点は、セラミックス体の粘度が10²ポイズとなる温度と定義される。

上記の様にして加熱され、軟化したセラミックス体は、プランジャーを介して加圧することにより鋳型に用いるプランジャーとしては、急激な加熱によるヒートでも激ながから、からで破損することがないために予熱処理を省略できるという観点から、特開平11-28505号公報に開示されているような、その融点を設定があるような、ない方の温度がセラミックスは分解温度より高く且つその熱伝導率が0.1(cal・

 $cm^{-1} \cdot sec^{-1} \cdot \mathbb{C}^{-1}$)以上であるか、或いはその線膨張係数が $4.0 \times 10^{-6} (\mathbb{C}^{-1})$ 以下であるセラミックス材料からなるものを使用するのが好適である

また、セラミックスコアの成形後にプランジャーに付着したセラミックス体の除去を容易にすると共に、繰り返し使用の寿命を長くするという観点から、プランジャーのセラミックス体と接触する部分には、使用前に、窒化ホウ素等の固体潤滑材を鋳型作成時のワックスパターンへの施用と同様にして施用しておくのが好適である。

成形時の加圧方法や加圧条件も特に限ターを加圧を作るり、ではなり、ではないが、ではないが、ないにになったが、ないの方法によいが、コースではよいが、コースがでは、シームには、シームには、シームをはは、セラーとののでは、カーのののでは、カーのののでは、カーのののでは、カーのののでは、カーのののでは、カーののでは、カーののでは、カーののでは、カーののでは、カーののでは、カーののでは、カーののでは、カーののでは、カーのでは、カーのでは、カーのでは、カーのでは、カーのでは、カーのでは、カーのでは、カーのでは、カーのによってがある。

入されたセラミックス体は、従来の加熱・加圧法における場合と同様に、冷却後に鋳型を壊す等により鋳型から取り出され、その後必要に応じて研磨処理を施すことにより、セラミックコアとなる。

以上の説明から明らかなように、本発明の製造方法に おけるセラミックスコアの成形は、(i)有底円筒体の中 央部にその上面中央部にワックスパターンの保合回マと 設けた柱状体が形成されているクルーシブルフォーマーの有底内 合するリングと、(iii)リングの内面に施す裏層されるフルーシブルフォーマーの間に充塩ブルフォーシブルフォーシブルフがの内面に施すまりであるリングと、(iv)前記埋没材を硬化させ、クルとはカーンを焼却であれたセラミック体を押圧するためのプランジャーのとより形成されたセラミック体を押圧するための野田のキットを開いることにより、保 クス接触部分に固体により、 クス接触なる専用のキットを用いることにより、 行なうことができる。

本発明の製造方法では、このようにして得られたセラミックスコアの表面に、ボディー陶材、インサイザル陶材、又はトランスルーセント陶材等の各種陶材を焼き付け、更に必要に応じてステインパウダーやグレージングパウダーの焼付け等による彩色や艶出し処理を施してフルセラミックス歯冠を製造する。

27

このとき、ボディー陶材、インサイザル陶材、又はト ランスルーセント陶材としては、線熱膨張係数が4~6 ×10⁻⁶(1 / ℃)と低いディオプサイド系ガラスセラ ミックを用いたコアに該コアの歪み点以下の温度で焼成 可能であり、焼成・冷却時の収縮の差に起因する応力の 発生が小さく、しかも酸性溶液に対する耐溶解性等の化 学的耐久性が高く、さらに下地となるコアの色をぼかす 適度な透明性を有するという観点から、酸化物基準で、 S i O₂を 5 7 ~ 6 5 重量%、 A l₂O₃を 8 ~ 1 8 重 量%、B₂O₃を15~25重量%、ZnOを0.1~ 2 重量%、 N a 2 O を 3 ~ 7 重量%、 及び L i 2 O を 2 ~8重量%含有するガラス体、特に線熱膨張係数が6× 10-6(1/℃)以下のガラス体100重量部、並びに 該 ガ ラ ス 体 の 屈 折 率 と の 差 が 0. 0 1 ~ 0. 1 で あ る 屈 折率を有し、且つ平均粒径がO.1~10μmである無 機 結 晶 粉 末 を 0. 1 ~ 1 0 重 量 部 含 有 して な る 組 成 物 か らなる歯科用陶材(第二の本発明)を用いるのが好適で ある。

ここで、本発明の歯科用陶材に用いられる上記ガラス体としては、特開2000-139959号公報に開示されている歯科用陶材に用いられるガラス体と同じものが使用できる。上記公報にも記載されているように、対ラス体を主成分とする陶材はディオプサイド系スをファクを用いたコアに該コアの歪み点以下の温度で焼成可能であり、焼成・冷却時の収縮の差に起因する応

カの発生が小さく、しかも酸性溶液に対する耐溶解性等の化学的耐久性が高いという特徴を有する。このような特徴がより顕著であるという理由から、上記ガラス体としては、酸化物基準で、SiO₂を57~62重量%、Al₂O₃を10~15重量%、B₂O₃を15~20重量%、ZnOを1~2重量%、Na₂Oを3~7重量%、及びLi₂Oを3~8重量%含有するガラス体、特に線熱膨張係数が6×10⁻⁶(1/℃)以下のガラス体を用いるのが好適である。

本発明の歯科用陶材で用いる上記無機結晶粉末は、前記ガラス体の屈折率との差が0.01~0.1である屈

本発明の歯科用陶材においては、用途に応じて、上記ガラス体の粒度を調節した後に上記無機結晶粉体を混合し、更に顔料、及び酸化剤等を添加して使用される。

具体的には、ボディー陶材、又はインサイザル陶材では、上記ガラスを平均粒子径が 1 5 ~ 1 0 0 μ m となるように粒度調節 し、該ガラス 1 0 0 重量部に対して顔料を 0.01~3 重量部配合するのが好ましい。

また、トランスルーセント陶材では、上記ガラスを平均粒子径が 5 ~ 1 0 0 μ m となるように粒度調節し、該ガラス 1 0 0 重量部に対して白色系の顔料を 3 重量部以下配合するのが好ましい。

なお、上記顔料は、焼き付け後の陶材に色を付与したり透明性を制御したりするために添加されるものであるが、陶材が高温で焼成されるため、該顔料としては一般に無機顔料が使用される。無機顔料として好適に使用できるもののうち代表的なものを例示すれば、バナジウム黄、コバルト青、クロムピンク、鉄クロム茶、チタン白、ジルコニア白等が挙げられる。

また、本発明の歯科用陶材に必要に応じて添加されるを 酸化剤とは、不純物として含まれる有機物が焼成中の色 調不良を引き起こすのを防止するために添加のであれるものである。 である。をといが、中でも穏かなるもがあればそれのである。なれないが、中でも穏和な酸化作用がしないがいまれないが、中で身難し焼成体中に残留しないがらは、中で昇難したがが、自体は、特に硫酸アンモニウム(NH4)2SO4)が好適に 塩、特に硫酸アンモニウムを開発に対しないがが、 塩、特に硫酸アンモニウムでありなががが、 塩、特に硫酸アンモニウムではは、 一般的には前記ガラス100重量部に対して0.1~5 重量部程度である。

本発明の歯科用陶材のセラミックスコアへの焼き付けは、各種陶材をセラミックスコア上に盛り付けた後、焼成することにより行なうことができる。このときの盛り付け方法及び焼成方法は、特に限定されず一般的な陶材に於いて使用されている公知の方法が制限無く採用され得る。例えば、陶材の粉末を水で練和し、コアとなり行ラミックス上に築盛し、その後に焼成することにより行

うことが出来る。 築盛に際しては、図1に示したように、各種陶材を複層に築盛するのが好ましい。また、焼成温度としては、ボディー陶材、インサイザル陶材、およびトランスルーセント陶材とも680~740℃で行なうのが好適である。

本発明の製造方法においては、上記のようにしてもままりなっては、上記のようにしてもままするが、よりを持ちいいのでは、協力が、よりを対した後に焼成する表面着色工程、及びはずるを塗布した後に焼成する艶出し工程を行なうのが好適である。

このとき、着色剤(ステインパウダー)としては、特開 2000-139959 号公報に開示されている、酸化物基準で SiO_2 を57~65 重量%、 $A1_2O_3$ を8~18 重量%、 B_2O_3 を15~25 重量%、ZnOを0.1~2 重量%、 Na_2O を3~7 重量%、ZnOと 1~2 を 1~2 を 1~2 のを 1~2 を 1~2 のを 1~2 を 1~2 を 1~2 の 1~2

また、グレージングパウダーとして使用する場合には、同じく特開2000-139959号公報に開示され

ている上記ガラスを平均粒子径が 1 ~ 1 5 μ m となるように粒度調節し、特に添加剤を添加しないで使用するのが好適である。

33

これらエステル化合物の中でも環状エステル化合物は 臭いが少なく垂れ性が良好なため好ましく、中でもγー ブチロラクトン(沸点204℃)又はβーブチロラクト ン(沸点172℃)を用いるのが最も好適である。

また、炭素数 3 ~ 8 の多価アルコールとしては、プロピレングリコール、1, 2 - ブタンジオール、1, 3 - ブタンジオール、2, 3 - ブタンジオール、ジプロピレングリコール、2 - メチルペンタンジオール、2 - エチル-1, 3 - ~ キサンジオール等が用いられる。

ステインパウダー及びグレージングパウダーの焼き付けは650~710℃で行なうのが好適である。

以上の説明から明らかなように、上記着色工程および

艶出し工程は、(i)酸化物基準で、 SiO_2 を57~65重量%、 $A1_2O_3$ を8~18重量%、 B_2O_3 を15~25重量%、ZnOを0.1~2重量%、 Na_2O を3~7重量%、Qび Li_2O を2~8重量%含有するガラス体をそれぞれ焼結成分として含有するステインパウダーおよびグレージングパウダーと、(ii)沸点が100~250℃のエステル化合物を5重量%以上含有する練和液収容容器、とからなる専用キットを用いて好適に行なうことができる。

実 施 例

本発明の製造方法を従来の製造方法と比較した場合の有意性は、主に、セラミックスコアの品質を落とすことなく成形時間を短縮できる点、及び歯科用陶材を焼き付けたときに下地の色が透過し難い点にあるので、これらの点について、以下に実施例を挙げ比較例と対比する。ただし、本発明はこれらの実施例に限定されるものではない。

I. セラミックスコアの成形性について

以下の本実施例及び比較例で用いたセラミックスコア の原料となるセラミックス体(原料セラミックス体とも いう。)及び鋳型は次のようにして作製した。

(1) 原料セラミックス体の作製方法 ガラス原料として、92.08gのSiO₂、28.16gのMgO、36.85gのCaCO₃、31.0

なお、得られた原料ガラスインゴットの900℃における粘度は10⁶ポイズであり、この状態で20分保持した後、冷却したものについて X 線回折法により析出した結晶を同定したところ、ディオプサイド結晶が析出しており、加熱することにより結晶化することが確認された。また、該ガラス体の融点は1300℃であった。

(2) 鋳型の作製方法

下顎小臼歯のワックスパターン {商品名:ナチュラル ワックスパターンC、ニッシン社製 } に 3 . 2 m m ø、 7 m m 長のラインワックス {商品名:レディーキャスティングワックス、株式会社ジーシー社製 } からなるスプ ルー線を取り付け、クルーシブルフォーマーに設置した

次いで、該クルーシブルフォーマーに固定したワックスパターンの表面に所定のコート液を塗布・乾燥後:JMキャスティング、(株)藤原歯社製ティング、(株)藤原歯社製ティング、(株)を選れている。を強力した。また塗布する場合には、乾燥後のはかった。を強力した。また塗布した。また塗布した。で変換は、大気中に放置することにより行った。

次いで、上記鋳造リング及びクリスタルリボン(裏装材である)の内側に埋没材泥{商品名: O K パウダー、株式会社ジーシー社製}を流し込み、クルーシブルフォーマーに固定されたワックスパターンを埋没し、埋没材を硬化させた後、クルーシブルフォーマーを撤去し、800℃に加熱してワックスパターンおよびスプルー線を800℃で焼却し鋳型を作製した。

(実施例1)

平均粒径 2 μ m の窒化硼素粉末 4 重量部、エチルセルロース 2 重量部、メチルエチルケトン 9 4 重量部からなるコート液を作製した。該コート液を用いて作製した鋳型を用い加熱・加圧成形を行った。

加熱・加圧成形は、次のようにして行った。即ち、ま

なお、上記加熱・加圧炉は、錘り荷重タイプの加圧装置が組み込まれた電気炉{商品名:FM-X、ヤマト科学社製}を使用し、ガラス体が鋳型へ完全に注入された時点は、デジタルゲージ{商品名:IDA-112M、Mitutoyo社製}でピストンの移動距離をモニターすることにより決定した。

この時の成形時間は16分であり、成形体の表面荒れはなかった。

(比較例1)

コート液を用いずに作製した鋳型を用いる他は実施例 1と同様にして加熱・加圧法により成形体を作製した。 このときの成形時間は25分であり、成形体の表面荒れ はなかった。

実施例1と比較例1との比較から、実施例1においては同じ圧力で加圧したときの成形時間が比較例1と比べて約30%短縮されている。しかも得られる成形体の外観は比較例1と同等以上であることが分かる。

(実施例2~25)

鋳型作製時に使用するコート液を表1に示す各組成のコート液に変える他は実施例1と同様に鋳型を作製し、得られた各鋳型を用いて実施例1と同様にして加熱・加圧成形を行い、プレス成形性(成形時間)及び成形体の表面状態の評価を行った。その結果を表2に示す。

成形時間及び成形体の表面状態の評価は、いずれもワックスパターンにコート液を塗布しないで作製した鋳型を用い、圧力7.2kg/cm²で加圧したとき(比較例1)を基準とし、成形時間については30%以上短縮された場合には「〇」、15%以上短縮された場合には「〇」、15%以上短縮された場合には「〇」、15%以上短縮された場合には「〇」、北壁の場合には「一」として評価した。また、麦面状態については、比較例1の成形体と比較して、差がない時に「〇」と、粗くなったり色調が変化した時に「×」とした。

尚、表1には、実施例1で用いたコート液の組成を併せて示し、表2には、実施例1の評価結果も併せて示した。

【表 1】

実施例	固体潤滑剤	有機パインダー	有機溶媒
1	窒化硼素 4重量部	エチルセルロース 2重量部	メチルエチルケトン 94重量部
2	窒化硼素 2重量部	セルロースアセテートプ・チレート 8重量部	アセトン 90重量部
3	窒化硼素 10重量部	ポリビニル酢酸 10重量部	メチルエチルケトン 80重量部
4	窒化硼素 4重量部	ホーリメチルメタクリレート 4重量部	エタノール 92重量部
5	窒化硼素 0.1重量部	ホリプチルメタクリレート 2重量部	ブチルメチルケトン 97.9重量部
6	窒化硼素 30重量部	ポリスチレン 1 重量部	2-プロパノール 69重量部
7	窒化硼素 4重量部	ボリピニルピロリドン 8重量部	ジプロピルエーテル 88重量部
8	窒化硼素 20重量部	ポリアクリル酸 10重量部	メチルエチルケトン 70重量部
9	窒化硼素 10重量部	ポリエチレンク゚リコール 20重量部	イソプロピルケトン 70重量部
10	窒化硼素 8重量部	ヒト゚ロキシプロピルセルロース 5重量部	アセトン 87重量部
11	窒化硼素 15重量部	エチルセルロース 2重量部	1,2-ジメトキシエタン 83重量部
12	窒化硼素 4重量部	ポリスチレン 4重量部	酢酸エチル 92重量部
13	窒化硼素 30重量部	ポリメチルメタクリレート 6重量部	2ープロパノール 64重量部
14	窒化硼素 5重量部	エチルセルロース 6重量部	アセトン 89重量部
15	窒化硼素 20重量部	セルロースアセテートプ・チレート 8重量部	酢酸プロピル 72重量部
16	窒化硼素 10重量部	エチルセルロース 10重量部	ブチルメチルケトン 80重量部
17	窒化硼素 3重量部	ポリメチルメタクリレート O.1重量部	酢酸エチル 96.9重量部
18	窒化硼素 2重量部	ポリスチレン 5重量部	トルエン 93重量部
19	窒化硼素 8重量部	エチルセルロース 10重量部	エタノール 82重量部
20	窒化硼素 20重量部	エチルセルロース 2重量部 ポリメチルメタクリレート 1重量部	1.2-ジメトキシエタン 77重量部
2 1	窒化硼素 4重量部	セルロースアセテートブ・チレート 1 重量部 ボ・リメチルメタクリレート 4 重量部	1, 2-ジメトキシエタン 9 1 重量部
22	窒化硼素 10重量部	エチルセルロース 1重量部 ポリビニル酢酸 2重量部	酢酸エチル 87重量部
23	窒化硼素 15重量部	エチルセルロース 1 重量部 ポリスチレン 2 重量部	アセトン 82重量部
2 4	窒化硼素 20重量部	エチルセルロース 2重量部	メチルエチルケトン 47重量部 1,2-ジメトキシエタン 31重量部
25	窒化硼素 5重量部	エチルセルロース 1 重量部 ポリメチルメタウリレート 1 重量部	メチルエチルケトン 47重量部 1,2-ジメトキシエタン 46重量部

【表 2】

実施例	プレス荷重	プレス温度	プレス	表面粗れ
No.	∕kgcm ⁻²	∕°C	成形性	
1	7. 2	900	0	0
2	7. 2	900	0	0
3	7. 2	900	0	0
4	7. 2	900	0	0
5	7. 2	900	0	0
6	7. 2	900	0	0
7	7. 2	900	Δ	0
8	7. 2	900	Δ	0
9	7. 2	900		0
10	7. 2	900	Δ	0
11	7. 2	900	0	0
12	7. 2	900	0	0
13	7. 2	900	0	0
14	7. 2	900	0	0
1 5	7. 2	900	0	0
16	7. 2	900	0	0
17	7. 2	900	0	0
18	7. 2	900	0	0
19	7. 2	900	0	0
20	7. 2	900	0	0
2 1	7. 2	900	0	0
2 2	7. 2	900	0	0
2 3	7. 2	900	0	0
2 4	7. 2	900	0	0
2 5	7. 2	900	0	0

٠ ` د

_

(比較例2)

加圧時の圧力(以下、プレス荷重ともいう)を10kg/cm²とする他は比較例1と同様にして加熱・加圧成形を行った。その結果、成形時間は30%短縮されたが、成形体の表面状態は悪化した。

(比較例3)

成形時の加熱温度を920℃とする他は比較例1と同様にして加熱・加圧成形を行った。その結果、成形時間は30%短縮されたが、結晶化が進行しすぎたために、成形体が白化した。

比較例2及び3に示されるようにコート液を用いずに作製した鋳型を用いて加熱・加圧成形を行った場合には、プレス荷重を増やしたり加熱・加圧する温度を高くすることにより成形時間を短縮することは出来るが、成形体の表面が荒れたり、色調が変化してしまうことが分かる。

(比較例4及び実施例26~28)

鋳型作製時に用いるコート液の組成を表3に示す組成のものに変える他は実施例1と同様に鋳型を作製し、実施例1と同様にして加熱・加圧成形を行い、プレス成形性(成形時間)及び成形体の表面状態の評価を行った。その結果を表3に示す。成形時間、成形体の表面状態の評価基準は表2と同じである。

尚、表3には、比較例1~3の結果も併せて示した。

【表3】

			T				
比較例	固体潤滑剤	有 パインダー	有機溶媒	プレス 荷 重	プレス温 度	プレス 成形性	表面粗れ
No.				/kgcm ⁻²	⁄℃		
1	なし	なし	なし	7. 2	900	-	0
2	なし	なし	なし	10	900	0	×
3	なし	なし	なし	7. 2	920	0	×
4	なし	Iチルルース 2 重量部	/チルエチルケトン 98重量部	7. 2	900	1	0
実施例 26	窒化硼素 4 重量部	なし	ゲルエチルケトン 96重量部	7. 2	900	▽ ,	0
実施例 27	窒化硼素 35重量部	エチルセルロース 6 5 重量部	なし	7. 2	900	▽	0
実施例 28	窒化硼素 4 重量部	なし	なし	7. 2	900	▽	0

実施例1と比較例4の対比より、固体潤滑剤がない場合には、プレス速度を向上させる効果がないことが分かる。

実施例1と実施例26,27の対比より、有機バインダーがある場合には、埋没時に剥離し難いために、プレス速度を向上させる効果が高いことが分かる。

また、実施例27,28においては、有機溶媒がないために乾燥に時間を要した。

II. 陶材物性について

陶材について至適焼成温度、熱膨張係数、溶解度、色差及び透明性を評価した。なお、各物性の測定方法は以下の通りである。

(1) 至適焼成温度の決定方法

陶材試料を水と練和し、厚さ2mm、直径10mmの孔を有するモールドにコンデンスを行いながら充填し、成形体を作製した。成形体は、各ガラス組成ごとに7つ作成され、各成形体について、その組成から予想される焼成温度の一桁めを切り捨てた温度を中心に上下30℃の範囲で10℃ごとに焼成温度を変えてそれぞれ異なる温度で焼成を行った。

なお、焼成は、昇温パターンを予め設定できる機能を 有する自動電気炉であるポーセレンファーネスシグマ1 20(トクヤマ社製)を用い、前記成形体が入れられた 坩堝を予め500℃に加熱された炉の下で5分間保持し て乾燥を行った後に炉内に導入し、25℃/minの速 度で昇温して所望の焼成温度で2分間保持する焼成条件 で行った。

焼成体を観察し、全体が完全に焼結して半透明となり、且つ表面は完全に溶融すること無く陶材粒子によるわずかな凹凸が観察される焼結体を与える焼成温度を至適焼成温度とした。

(2) 熱膨張係数の評価方法

前記陶材試料の焼結体から2mm×2mm×10mm

の直方体を切り出して測定試料とし、熱分析装置 T M A 1 2 0 (セイコー電子社製) にて室温から 5 0 0 ℃まで加熱し、熱膨張係数を測定した。

(3) 酸溶解量の評価方法

酸溶解量は国際規格(ISO 6872)に従い、4% 酢酸による16時間のソクスレー抽出法において前記 陶材試料の焼結体からなる試験片の質量減を μ g/cm²で算出することによって得た。尚、試験片は直径16mm、厚み1.6mmのモールドを用い作製した。

(4)色差及び透明性の評価方法

陶材試料を水と練和し、厚さ1.6mm、直径16mmの孔を有するモールドにコンデンスを行いながら充填し、成形体を作製した。次いで得られた成形体を坩堝に入れ、昇温パターンを予め設定できる機能を有する自動電気炉(トクヤマ社製、ポーセレンファーネスシグマ120)を用いて、陶材試料の至適焼成温度で焼成を行った。

焼成終了後、冷却して焼成体を取り出し、回転研磨機を用い、厚さ1mmに加工して測定試料を作製した。

作製した測定試料について、分光測色計TC-1800MK-II(東京電色製)を用い、背景色白の場合における L * _W、 a * _W及び b * _W、並びに背景色黒の場合における L * _B、 a * _B及び b * _Bを測定し、下記式に従い背景色による色差 Δ E * を算出した。

また、透明性は、背景色白、及び背景色黒のY値によ

り、下記式に従い算出した。尚、Y値は、三刺激値であるX値、Y値、及びZ値におけるY値を意味する。

色差 (Δ E *)

=
$$((L_{W}-L_{B})^{2} + (a_{W}-a_{B})^{2} + (b_{W}-b_{B})^{2})^{1/2}$$

透明性 (C)

= 1 - (背景色黒のY値/背景色白のY値)

ΔΕ*値が小さいほど色抜け(下地の色が透けて見えること)が抑制されていることを示す。また、 C 値が大きいほど透明性が高いことを示している。

(実施例29)

特開20000-139959号公報の実施例1と同様にして、二酸化珪素(試薬特級、和光純薬社製)30.4g、水酸化アルミニウム(試薬特級、関東化学社製)8.3g、酸化ホウ素(試薬特級、和光純薬社製)4.7g、炭酸リチウム(試薬特級、和光純薬社製)4.7g、炭酸ナトリウム(試薬特級、和光純薬社製)4.7g、酸化亜鉛(試薬特級、和光純薬社製)1.1gを融量、酸化亜鉛(試薬特級、和光純薬社製)1.1gを融量、混合した後、混合物を1300℃にて2時間溶を融量、ステンレス板上に流し出して冷却したところは整体を3iO2:61重量%、A12O3:11重量%、A12O:4重量%、Na2O:5重量%、及びZnO:2重量%であった。また、該ガラスの屈折率を液浸法により測定したところ1.504

であった。

次いで、得られたガラスを得られたガラスをめのう乳 鉢にて粉砕して得た平均粒子径37μmの粉末とし、該ガラス粉末100重量部に対して平均粒子径1.5μm である石英(二酸化ケイ素結晶:屈折率1.544)3 重量部を添加し、良く混ぜ合わせて陶材試料とした。

この陶材試料について至適焼成温度、熱膨張係数、酸溶解量、色差及び透明性を測定した。その結果を表 4 に示す。

また、上記陶材試料を水と練和した後に、実施例1で作成したセラミックスコアの上に、築盛し、700℃の焼成温度にて焼成した。その結果、陶材表面でのひび、陶材とコアとの剥離等は観察されず、良好な焼き付きを示した。また、陶材の焼き付けによるセラミックスコアの変形は観察されなかった。

(比較例5)

石英粉末を混合しないガラス粉末を陶材試料とする他は実施例29と同様にして、各種物性を測定した。その結果を表4に示す。

【表4】

	至適焼成温度 (℃)	熱膨張係数 ×10 ⁻⁶ (℃)	酸溶解量 (µg/cm²)	色差	透明性
実施例 29	710	5. 5	2 1	8. 65	0. 15
比較例 5	700	5. 5	19	12. 54	0. 23

表4に示されるように、実施例29では、石英粉末を混合しない比較例5と比べて透明性が少し低くなり、色差 Δ E * 値が小さくなって色抜けが抑制されていることがわかる。

なお、実施例29と同様にしてセラミックスコアへの焼き付けを行なったところ、実施例29と同様に良好な結果が得られた。

本発明のセラミックス歯冠の製造方法によれば、得られるセラミックスコアの品質を低下させることなく、成形時間を短縮できる。また、加熱・加圧成形法においては成形体中で流れの交わる部分にウェルドラインが生じることがあるが、これを防止するのにも有効である。

さらに、陶材焼き付け工程に本発明の歯科用陶材を用いた場合には、下地のセラミックスコアの色の影響を受けにくくなり、天然歯に近い優れた審美性を有するフル

セラミックス歯冠を得ることができる。

請 求 の 範 囲

- セラミックス体を加熱して軟化させた後に加圧 して鋳型に注入して成形したセラミックスコアの表面に 、ボディー陶材、インサイザル陶材、およびトランスル ーセント陶材よりなる群より選ばれる少なくとも1種の 歯科用陶材を築盛した後に焼成してセラミックス歯冠を 製造する方法において、前記鋳型が、有底円筒体の中央 部にその上面中央部に嵌合凹部を設けた柱状体が形成さ れているクルーシブルフォーマーと、前記嵌合凹部に取 り付けられた表面に固体潤滑剤が施されたワックスパタ ーンと、前記有底円筒体と係合する裏層材付きリングと 、前記リングと歯形模型との間に充填され硬化された埋 没材とからなる組立体から、クルーシブルフォーマーを 取り外し、ワックスパターンを焼却することにより形成 された鋳型であり、前記鋳型のフォーマー柱状体対応部 分にセラミック体を充填し、これをプランジャーで押圧 することによりセラミックスコアの成形を行うことを特 徴とするセラミックス歯冠の製造方法。
- 2. 陶材が焼付けられた焼成体の表面に表面着色材を塗布した後に焼成する表面着色工程、及び該工程によって得られた焼成体の表面にグレージングパウダーを塗布した後に焼成する艶出し工程を含む請求項1に記載の製造方法。
 - 3. ワックスパターンへの固体潤滑剤の施用が、固

体潤滑剤、有機バインダー及び有機溶媒を含む懸濁液の 塗布及び乾燥により行われていることを特徴とする請求 項1又は2に記載の製造方法。

- 4. 前記懸濁液が 0. 1~30重量%の固体潤滑剤、 0. 1乃至 20重量%の有機バインダー及び残余の有機溶媒からなることを特徴とする請求項3に記載の製造方法。
- 5. 鋳型に注入されるセラミックス体が 1 0 ² ~ 1 0 ⁹ ポイズの粘度を有することを特徴とする請求項 1 乃至 4 の何れかに記載の製造方法。
- 6. セラミックス体が結晶化可能なMgO-CaO-SiO₂系のガラス体であることを特徴とする請求項 1 乃至 5 の何れかに記載の製造方法。
- 7. クルーシブルフォーマーの柱状体が下方に拡径 された 0. 0 0 5 ~ 0. 1 2 0 のテーパーを有するもの であることを特徴とする請求項 1 乃至 6 の何れかに記載 の製造方法。
- 8. 前記プランジャーが、その融点或いは分解温度の何れか低い方の温度がセラミックス歯冠の成形温度より高く且つその熱伝導率が 0. 1 (c a 1 · c m $^{-1}$ · s e c $^{-1}$ · \mathbb{C} $^{-1}$) 以上であるか、或いはその線膨張係数が 4. 0×1 0 $^{-6}$ (\mathbb{C} $^{-1}$) 以下であるセラミックス材料からならることを特徴とする請求項 1 乃至 7 の何れかに記載の製造方法。
 - 9. セラミックス体に接触するプランジャーの表面

に予め固体潤滑剤が付着されていることを特徴とする請求項1万至8の何れかに記載の製造方法。

1 0 . 陶材の焼付けが、酸化物基準で、SiO2を57~65重量%、Al2O3を8~18重量%、B2O3を15~25重量%、ZnOを0.1~2重量%、Na2Oを3~7重量%、及びLi2Oを2~8重量%含有するガラス体100重量部、並びに該ガラス体の屈折率を均った。10μmである屈折率を有し、且つ10μmである無機結晶粉末を0.1である無機結晶粉末を0.1であるボディー陶材、をサースルーセント陶材を水で練和したがではいるボディーを水で練和物をセラミックスコア表面上に築盛した焼成することによって行われることを特徴とする請求項1万至9の何れかに記載の製造方法。

11. 前記表面着色工程及び艶出し工程が、酸化物基準で、Si〇₂を57~65重量%、A1₂О₃を8~18重量%、B2О₃を15~25重量%、ZnOを0.1~2重量%、Na₂Oを3~7重量%、及びLi₂Oを2~8重量%含有するガラス体を主焼結成分とれたのでクレージングパウダーを、それまが100~250℃のエステル化合物を5重量%以上含有する練和で練和して得た練和物を、各工程の前の工程で得られた焼成体の表面上に塗布した後成することによって行われることを特徴とする請求項2万至10の何れかに記載の製造方法。

12. セラミックス歯冠の製造においてボディー陶材、インサイザル陶材、又はトランスルーセント陶材として用いられる歯科用陶材であって、酸化物基準で、SiO₂を57~65重量%、A1₂O₃を8~18重量%、B2O₃を15~25重量%、ZnOを0.1~2重量%、Na₂Oを3~7重量%、及びLi₂Oを2~8重量%含有するガラス体100重量部、並びに該ガラス体の屈折率との差が0.01~0.1である屈折率を有し、且つ平均粒径が0.1~10μmである無機結晶粉末を0.1~10重量部を含有してなることを特徴とする歯科用陶材。

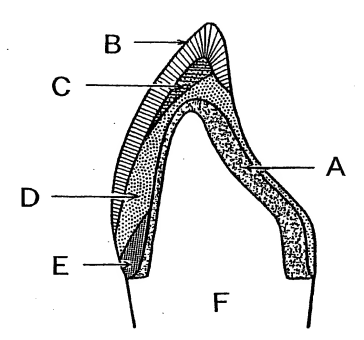
13. 前記ガラス体の線熱膨張係数が6.0×10⁻⁶ (^{℃-1})以下であることを特徴とする請求12に記載の歯科用陶材。

クス接触部分に固体潤滑剤を施すための懸濁液収容容器 とからなることを特徴とするセラミックコアの成形を行 うためのキット。

15. セラミックス歯冠の製造に用いるキットであって、酸化物基準で、SiO2を57~65重量%、A12O3を8~18重量%、B2O3を15~25重量%、ZnOを0.1~2重量%、Na2Oを3~7重量%、及びLi2Oを2~8重量%含有するガラス体をそれぞれた結成分として含有するステインパウダーおよびイージングパウダーと、沸点が100~250℃のエストル化合物を5重量%以上含有する練和液収容容器とかしなることを特徴とするセラミック歯冠の着色及び艶出しを行うためのキット。

		,
		ζ,
•		
	,	
	 	· · · - · · ·
		<u></u>

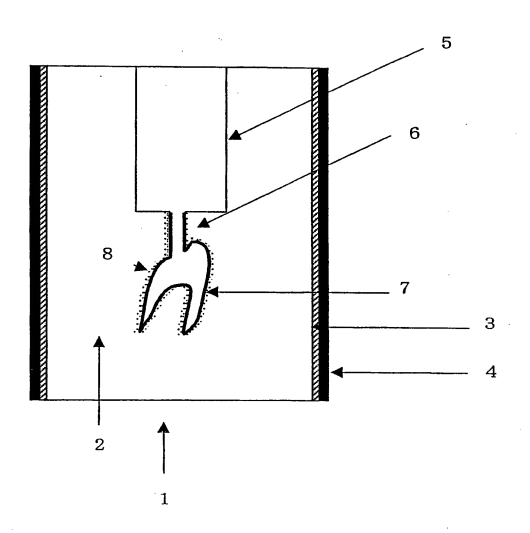
第 1 図



		· '.
		,
 	 	 •

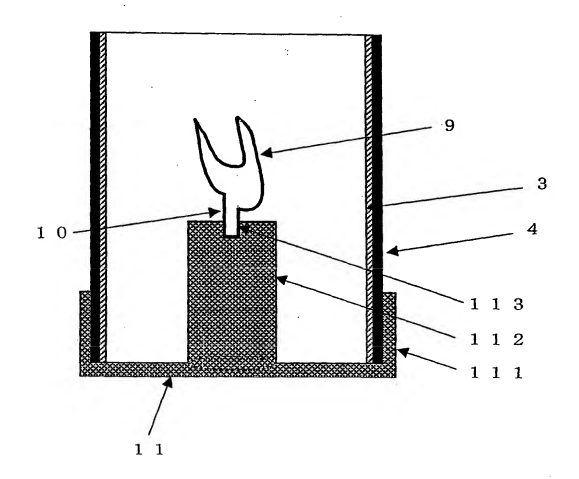
2 / 3

第 2 図



3 / 3

第 3 図



"

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP00/06288

A. CLAS	A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER Int.Cl ⁷ A61C5/08, 5/10, A61K6/027						
According t	o International Patent Classification (IPC) or to both n	ational classification and	IPC				
	S SEARCHED						
Int	ocumentation searched (classification system followed C1 ⁷ A61C5/08, 5/10, A61K6/027						
	Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched						
Electronic d	Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used)						
ļ ————	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT			····			
Category*	Citation of document, with indication, where a		t passages	Relevant to claim No.			
A	JP, 11-206782, A (Tokuyama Cor 03 August, 1999 (03.08.99) (F		1-11,14				
A	JP, 8-73310, A (Olympus Optica 19 March, 1996 (19.03.96) (Fa	ced),	1-11,14				
A	JP, 63-99859, A (Asahi Glass C 02 May, 1988 (02.05.88) (Fami (Claim 3, example)		1-11,14				
PA	JP, 2000-139959, A (Tokuyama Co 23 May, 2000 (23.05.00) (Fami			10-13,15			
A	JP, 10-338541, A (Tokuyama Cor) 22 December, 1998 (22.12.98)			10-13,15			
A	JP, 6-285091, A (NORITAKE CO., 11 October, 1994 (11.10.94), (especially, Par. No.[0004])		10,12				
Further	documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family	annex.				
"A" docume consider date "L" docume cited to special "O" docume means docume than the	categories of cited documents: Int defining the general state of the art which is not led to be of particular relevance occument but published on or after the international filing Int which may throw doubts on priority claim(s) or which is establish the publication date of another citation or other leason (as specified) Int referring to an oral disclosure, use, exhibition or other at published prior to the international filing date but later priority date claimed Ctual completion of the international search Evember, 2000 (30.11.00)	"T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art document member of the same patent family Date of mailing of the international search report					
Name and ma	niling address of the ISA/	12 December, 2000 (12.12.00) Authorized officer					
Japai	nese Patent Office						
Facsimile No	Facsimile No.		Telephone No.				

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP00/06288

Box I Observati ns where certain claims were f und unsearchable (C ntinuation fitem 1 of first sheet)
This international search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:
Claims Nos.: because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:
2. Claims Nos.: because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:
3. Claims Nos.: because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).
Box II Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 2 of first sheet)
This International Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:
Group 1: Claims 1-11 relate to a method of producing ceramic crowns, and Claim 14 relates to a kit used for producing ceramic crowns; however, both have a technical feature in a part for molding ceramic cores. Group 2: Claims 12 and 13 relate to a ceramic member in ceramic crowns and have a technical feature in the material of the ceramic member. Group 3: Claim 15 relates to a kit used for producing ceramic crowns and has a technical feature in the materials used for coloring and polishing ceramic crowns. And what is common to the three groups above is only the production of ceramic crowns; the three groups do not have in common a special technical feature which surpasses the prior art. Therefore, it is deemed that this application has three inventions.
 As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.
2. As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.
3. As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:
4. No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:
Remark on Protest The additional search fees were accompanied by the applicant's protest. No protest accompanied the payment of additional search fees.

Form PCT/ISA/210 (continuation of first sheet (1)) (July 1992)

A. 発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC)) Int. Cl ⁷ A61C5/08, 5/10, A61K6/027						
B. 調査を行った分野 調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC)) Int. Cl ⁷ A61C5/08, 5/10, A61K6/027						
最小限資料以外	トの資料で調査を行った分野に含まれるもの ・					
国際調査で使用	用した電子データベース(データベースの名称、	調査に使用した用語)				
C. 関連する	ると認められる文献					
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連すると	ときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号			
A	JP, 11-206782, A (株元 3.8月.1999 (03.08.9	式会社トクヤマ)	1-11, 14			
A	JP, 8-73310, A (オリン) 19. 3月. 1996 (19. 03.		1-11, 14			
A	JP, 63-99859, A (旭硝- 2.5月.1988 (02.05. (特許請求の範囲3,実施例)	_	1-11, 14			
x C欄の続き	とにも文献が列挙されている。	□ パテントファミリーに関する別	紙を参照。			
「A」特に関す も国際 いでの際出た 「E」以後先権 「L」優先若 で で 「D」によ	のカテゴリー 車のある文献ではなく、一般的技術水準を示す 国日前の出願または特許であるが、国際出願日 公表されたもの 主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 (は他の特別な理由を確立するために引用する 理由を付す) はる開示、使用、展示等に言及する文献 国日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願	の日の後に公表された文献 「T」国際出願日又は優先日後に公表: 出願と矛盾するものではなく、 の理解のために引用するもの 「X」特に関連のある文献であって、 の新規性又は進歩性がないと考: 「Y」特に関連のある文献であって、 上の文献との、当業者にとって よって進歩性がないと考えられ 「&」同一パテントファミリー文献	発明の原理又は理論 当該文献のみで発明 えられるもの 当該文献と他の1以 自明である組合せに			
国際調査を完了	7した日 30.11.00	国際調査報告の発送日 12.12	.00			
日本国	D名称及びあて先 国特許庁 (ISA/JP) 郵便番号100-8915	特許庁審査官(権限のある職員) 今 村 玲 英 子 月	4C 8517			
	Pに合う100-8915 ボチ代用は露が開ニエ日 4 乗3号		内線 3.4.5.9			

C(続き).	関連すると認められる文献	
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
PA	JP, 2000-139959, A (株式会社トクヤマ) 23.5月.2000 (23.05.00) (ファミリーなし)	10-13, 15
A	JP, 10-338541, A (株式会社トクヤマ) 22. 12月. 1998 (22. 12. 98) (ファミリーなし)	10-13, 15
A	JP, 6-285091, A (株式会社ノリタケカンパニーリミテド) 11. 10月. 1994 (11. 10. 94) (特に [0004]) (ファミリーなし)	10, 12
		,
	· ·	

様式PCT/ISA/210 (第2ページの続き) (1998年7月)

第I欄 請求の範囲の一部の調査ができないときの意見(第1ページの2の続き)	
法第8条第3項 (PCT17条(2)(a)) の規定により、この国際調査報告は次の理由により請求の範囲の一部につ成しなかった。	いて作
1. □ 請求の範囲は、この国際調査機関が調査をすることを要しない対象に係るものであっまり、	ある。
2. 請求の範囲 は、有意義な国際調査をすることができる程度まで所定の要件を満たしない国際出願の部分に係るものである。つまり、	してい
3. 請求の範囲 は、従属請求の範囲であってPCT規則6.4(a)の第2文及び第3文の規 従って記載されていない。	規定に
第Ⅱ欄 発明の単一性が欠如しているときの意見 (第1ページの3の続き)	
次に述べるようにこの国際出願に二以上の発明があるとこの国際調査機関は認めた。	
グループ1:請求の範囲1~11はセラミックス歯冠の製造方法に関するものであり、記の範囲14はセラミックス歯冠の製造に用いるキットキットに関するものであるが、両者セラミックスコアの成形を行うための部品に技術的特徴を有する。グループ2:請求の範囲12及び13は、セラミックス歯冠における陶材に関するものでり、陶材の材料に技術的特徴を有する。グループ3:請求の範囲15は、セラミックス歯冠の製造に用いるキットに関するものでり、セラミックス歯冠の着色及びつや出しを行うための材料に技術的特徴を有する。そして、上記3つのグループは、セラミックス歯冠の製造という点でのみ共通し、先行技を越える特別な技術的特徴を共有しないから、この出願には3つの発明があると認める。	がな あで あ
1. <a>出願人が必要な追加調査手数料をすべて期間内に納付したので、この国際調査報告は、すべての調査可能の範囲について作成した。	な請求
2. x 追加調査手数料を要求するまでもなく、すべての調査可能な請求の範囲について調査することができたの 加調査手数料の納付を求めなかった。	で、追
3. 出願人が必要な追加調査手数料を一部のみしか期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、手数付のあった次の請求の範囲のみについて作成した。	料の納
4. U 出願人が必要な追加調査手数料を期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、請求の範囲の最初されている発明に係る次の請求の範囲について作成した。	に記載
追加調査手数料の異議の申立てに関する注意	
追加調査手数料の納付と共に出願人から異議申立てがなかった。	

				·
				;
				•
÷				

.

PCT

NOTICE INFORMING THE APPLICANT OF THE COMMUNICATION OF THE INTERNATIONAL APPLICATION TO THE DESIGNATED OFFICES

(PCT Rule 47.1(c), first sentence)

Date of mailing (day/month/year)

29 March 2001 (29.03.01)

Applicant's or agent's file reference

1223TS/PCT

International application No.

PCT/JP00/06288

International filing date (day/month/year)

13 September 2000 (13.09.00)

IMPORTANT NOTICE

Priority date (day/month/year)

From the INTERNATIONAL BUREAU

Atagoyama Bengoshi Building

Minato-ku, Tokyo 105-9002

SUZUKI, Ikuo

JAPON

6-7, Atago 1-chome

20 September 1999 (20.09.99)

Applicant

TOKUYAMA CORPORATION et al

Notice is hereby given that the International Bureau has communicated, as provided in Article 20, the international application
to the following designated Offices on the date indicated above as the date of mailing of this Notice:
I.I.S.

In accordance with Rule 47.1(c), third sentence, those Offices will accept the present Notice as conclusive evidence that the communication of the international application has duly taken place on the date of mailing indicated above and no copy of the international application is required to be furnished by the applicant to the designated Office(s).

2. The following designated Offices have waived the requirement for such a communication at this time:

EP,JP

The communication will be made to those Offices only upon their request. Furthermore, those Offices do not require the applicant to furnish a copy of the international application (Rule 49.1(a-bis)).

3. Enclosed with this Notice is a copy of the international application as published by the International Bureau on 29 March 2001 (29.03.01) under No. WO 01/21088

REMINDER REGARDING CHAPTER II (Article 31(2)(a) and Rule 54.2)

If the applicant wishes to postpone entry into the national phase until 30 months (or later in some Offices) from the priority date, a demand for international preliminary examination must be filed with the competent International Preliminary Examining Authority before the expiration of 19 months from the priority date.

It is the applicant's sole responsibility to monitor the 19-month time limit.

Note that only an applicant who is a national or resident of a PCT Contracting State which is bound by Chapter II has the right to file a demand for international preliminary examination.

REMINDER REGARDING ENTRY INTO THE NATIONAL PHASE (Article 22 or 39(1))

If the applicant wishes to proceed with the international application in the **national phase**, he must, within 20 months or 30 months, or later in some Offices, perform the acts referred to therein before each designated or elected Office.

For further important information on the time limits and acts to be performed for entering the national phase, see the Annex to Form PCT/IB/301 (Notification of Receipt of Record Copy) and Volume II of the PCT Applicant's Guide.

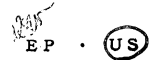
The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland Authorized officer

J. Zahra

Telephone No. (41-22) 338.83.38

Facsimile No. (41-22) 740.14.35

		 1	
			e;
A 4 4 4	-	 =	 14,4,01,441



PCT

国際調査報告

(法8条、法施行規則第40、41条) [PCT18条、PCT規則43、44]

出願人又は代理人 の書類記号 1223TS/PCT	今後の手続きについては		告の送付通知様 を参照すること。	式(PCT/ISA/220)。
国際出願番号 PCT/JP00/06288	国際出願日 (日.月.年) 13.0	9. 00	優先日(日.月.年)	20.09.99
出願人(氏名又は名称) 株式会社ト	クヤマ			
国際調査機関が作成したこの国際調 この写しは国際事務局にも送付され		(PCT18	条)の規定に従い	い出願人に送付する。
 この国際調査報告は、全部で 5	ページである。			
		デレンズ		
_ この調査報告に引用された先行 	女州大阪の子しも称りされ	CV'S.		
1. 国際調査報告の基礎 a. 言語は、下記に示す場合を除 この国際調査機関に提出さ				行った。
b. この国際出願は、ヌクレオチ この国際出願に含まれる書		でおり、次の	配列表に基づき[国際調査を行った。
□ この国際出願と共に提出さ	れたフレキシブルディスク	による配列表	ŧ	
□ 出願後に、この国際調査機	く関に提出された書面による	配列表		i
=	関に提出されたフレキシブ			
□ 出願後に提出した書面による配列表が出願時における国際出願の開示の範囲を超える事項を含まない旨の陳述書の提出があった。				
	た配列とフレキシブルディ	スクによる配	2列表に記録した	配列が同一である旨の陳述
2. 請求の範囲の一部の調査	ができない(第I欄参照)。			
3. x 発明の単一性が欠如して	ハる(第Ⅱ欄参照)。		-	
4. 発明の名称は 🗓 出	願人が提出したものを承認す	する。		
□ 次	こ示すように国際調査機関な	が作成した。	•	
_				
5. 要約は 📗 出版	頭人が提出したものを承認?	よる。		
国	Ⅱ欄に示されているように、 祭調査機関が作成した。出願 国際調査機関に意見を提出で	質人は、この[国際調査報告の多	規則38.2(b)) の規定により 発送の日から1カ月以内にこ
6. 要約書とともに公表される図は、 第 <u>2</u> 図とする。			ロな	:L
	頭人は図を示さなかった。			
	図は発明の特徴を一層よくま	長している。		

国際出願番号 PCT/JP00/06288

国際調查報告	

接番8条第3項 (PCT17条(2)(a)) の規定により、この国際課金報告は次の理由により請求の範囲の一部について作成しなかった。 1.		請求の範囲の一部の調査ができないときの意見(第1ページの2の続き)
2. □ 請求の範囲 は、有意義な国際調査をすることができる程度まで所定の要件を満たしていない国際出版の部分に係るものである。つまり、 3. □ 請求の範囲 は、従属請求の範囲であってPCT規則6.4(a)の第2文及び第3文の規定に従って記載されていない。 第1欄 発明の単一性が欠如しているときの意見(第1ページの3の続き) 次に述べるようにこの国際出願に二以上の発明があるとこの国際調査機関は認めた。 グループ1:請求の範囲1~11はセラミックス歯冠の製造方法に関するものであり、請求の範囲14はセラミックスを育みための部品に技術的特徴を有する。 グループ2:請求の範囲1~2及び13は、セラミックス歯冠における陶材に関するものであり、胸材の材料に技術的特徴を有する。 グループ3:請求の範囲1と及び13は、セラミックス歯冠における陶材に関するものであり、胸材の材料に技術的特徴を有する。 グループ3:請求の範囲15は、セラミックス歯冠の製造に用いるキットに関するものであり、肉材の材料に技術的特徴を有する。 グループ3:請求の範囲15は、セラミックス歯冠の製造に用いるキットに関するものであり、セラミックス歯冠の製造に下いるキットに関するものであり、セラミックスの部の着色及びつや出しを行うための材料に技術的特徴を対し、先行技術を越える特別な技術的特徴を共有しないから、この出願には3つの発明があると認める。 1. □ 出願人が必要な追加調査手数料を手で、すべての調査可能な請求の範囲について作成した。 2. 図 追加調査手数料を要求するまでもなく、すべての調査可能な請求の範囲について作成した。 4. □ 出願人が必要な追加調査手数料を用のみしか期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、請求の範囲の最初に記載されている是明に係る次の請求の範囲について作成した。 追加調査手数料の解析と非に出願人から異議律立てがあった。 追加調査手数料の解析と共に出願人から異議律立てがあった。		
ない国際出願の部分に係るものである。つまり、 3. □ 請求の範囲 は、従္語素の範囲であってPCT規則6.4(a)の第2文及び第3文の規定に 後って記載されていない。 第1欄 発明の単一性が欠如しているときの意見(第1ページの3の続き) 次に述べるようにこの国際出願に二以上の発明があるとこの国際調査機関は認めた。 グループ 1:請求の範囲 1~1 1 はセラミックス歯冠の製造方法に関するものであり、請求 の範囲 1 4 はセラミックス歯冠の製造に用いるキットキットに関するものであるが、両者は セラミックスコアの成形を行うための部品に技術的特徴を有する。 グループ 2:請求の範囲 1 2 及び 1 3 は、セラミックス歯冠に製造に用いるキットに関するものであり、筋材の材料に技術的特徴を有する。 グループ 3:請求の範囲 1 6 は、セラミックス歯冠に製造における胸材に関するものであり、カループ 3:請求の範囲 1 6 は、セラミックス歯冠の製造における胸材に関するものであり、カープ 3:請求の範囲 1 6 は、セラミックス歯冠の製造という点でのみ共通し、先行技術を越える特別な技術的特徴を共有しないから、この出顔には3つの発明があると認める。 1. □ 出願人が必要な追加調査手教料をすべて期間内に納付したので、この国際調査報告は、すべての調査可能な請求の範囲について作成した。 2. 図 追加調査手教料を要求するまでもなく、すべての調査可能な請求の範囲についてに成した。 4. □ 出願人が必要な追加調査手教料を一部のみしか期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、手教料の納付を求めなかった。 追加調査手教料の説はのみについて作成した。 追加調査手教料の製造の申立てに関する注意 は 1 出願人が必要な追加調査手教料を期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、請求の範囲の最初に記載されている発明に係る次の請求の範囲について作成した。		請求の範囲は、この国際調査機関が調査をすることを要しない対象に係るものである。
第1編 発明の単一性が欠如しているときの意見 (第1ページの3の続き) 次に述べるようにこの国際出願に二以上の発明があるとこの国際調査機関は認めた。 グループ1:請求の範囲1~11はセラミックス歯冠の製造方法に関するものであり、請求の範囲14はセラミックス歯冠の製造に用いるキットキットに関するものであるが、両者はセラミックスコアの成形を行うための部品に技術的特徴を有する。グループ2:請求の範囲12及び13は、セラミックス歯冠における陶材に関するものであり、陶材の材料に技術的特徴を有する。グループ3:請求の範囲15は、セラミックス歯冠の製造に用いるキットに関するものであり、陶材の材料に技術的特徴を有する。イン・プショ、方は一であり、電子の変更のであり、大き、カー・であり、大き、大き、大き、大き、大き、大き、大き、大き、大き、大き、大き、大き、大き、	2, [
次に述べるようにこの国際出願に二以上の発明があるとこの国際調査機関は認めた。 グループ1:請求の範囲1~11はセラミックス歯冠の製造方法に関するものであり、請求の範囲14はセラミックス歯冠の製造に用いるキットキットに関するものであるが、両者はセラミックスつの成形を行うための部品に技術的特徴を有する。ケープ2:請求の範囲12及び13は、セラミックス歯冠における陶材に関するものであり、陶材の材料に技術的特徴を有する。グループ3:請求の範囲15は、セラミックス歯冠の製造に用いるキットに関するものであり、陶材の材料に技術的特徴を有する。グループ3: 請求の範囲15は、セラミックス歯冠の製造に用いるキットに関するものであり、モラミックス歯冠の列造という点でのみ共通し、先行技術を越える特別な技術的特徴を共有しないから、この出願には3つの発明があると認める。 1. 出願人が必要な追加調査手数料をすべて期間内に納付したので、この国際調査報告は、すべての調査可能な請求の範囲について作成した。 2. は 追加調査手数料を要求するまでもなく、すべての調査可能な請求の範囲について調査することができたので、追加調査手数料の納付を求めなかった。 3. 出願人が必要な追加調査手数料を一部のみしか期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、手数料の納付のあった次の請求の範囲のみについて作成した。 4. 出願人が必要な追加調査手数料を期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、請求の範囲の最初に記載されている発明に係る次の請求の範囲について作成した。 は加調査手数料の異議の申立でに関する注意 追加調査手数料の異議の申立でに関する注意 追加調査手数料の異議の申立でに関する注意		
グループ1:請求の範囲1~11はセラミックス歯冠の製造方法に関するものであり、請求の範囲14はセラミックス歯冠の製造に用いるキットキットに関するものであるが、両者はセラミックスコアの成形を行うための部品に技術的特徴を有する。グループ2:請求の範囲12及び13は、セラミックス歯冠における陶材に関するものであり、陶材の材料に技術的特徴を有する。グループ3:請求の範囲15は、セラミックス歯冠の製造に用いるキットに関するものであり、セラミックス歯冠の製造に用いるキットに関するものであり、セラミックス歯冠の製造と用いるキットに関するものであり、セラミックス歯冠の製造という点でのみ共通し、先行技術を越える特別な技術的特徴を共有しないから、この出願には3つの発明があると認める。 1	第Ⅱ欄	発明の単一性が欠如しているときの意見(第1ページの3の続き)
の範囲 1 4 はセラミックス歯冠の製造に用いるキットに関するものであるが、両者はセラミックスコアの成形を行うための部品に技術的特徴を有する。グループ 2 : 請求の範囲 1 2 及び 1 3 は、セラミックス歯冠における陶材に関するものであり、陶材の材料に技術的特徴を有する。グループ 3 : 請求の範囲 1 5 は、セラミックス歯冠の製造に用いるキットに関するものであり、セラミックス歯冠の着色及びつや出しを行うための材料に技術的特徴を有する。そして、上記 3 つのグループは、セラミックス歯冠の製造という点でのみ共通し、先行技術を越える特別な技術的特徴を共有しないから、この出願には 3 つの発明があると認める。 1. □ 出願人が必要な追加調査手数料をすべて期間内に納付したので、この国際調査報告は、すべての調査可能な請求の範囲について作成した。 2. 図 追加調査手数料を要求するまでもなく、すべての調査可能な請求の範囲について調査することができたので、追加調査手数料の納付を求めなかった。 3. □ 出願人が必要な追加調査手数料を一部のみしか期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、手数料の納付のあった次の請求の範囲のみについて作成した。 4. □ 出願人が必要な追加調査手数料を期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、請求の範囲の最初に記載されている発明に係る次の請求の範囲について作成した。 は加調査手数料の異議の申立てに関する注意 □ 追加調査手数料の異議の申立てに関する注意	次に述	べるようにこの国際出願に二以上の発明があるとこの国際調査機関は認めた。
の範囲について作成した。 2. 図 追加調査手数料を要求するまでもなく、すべての調査可能な請求の範囲について調査することができたので、追加調査手数料の納付を求めなかった。 3.	のセグりグりそい、ル、し	囲14はセラミックス歯冠の製造に用いるキットキットに関するものであるが、両者はミックスコアの成形を行うための部品に技術的特徴を有する。ープ2:請求の範囲12及び13は、セラミックス歯冠における陶材に関するものであ陶材の材料に技術的特徴を有する。ープ3:請求の範囲15は、セラミックス歯冠の製造に用いるキットに関するものであセラミックス歯冠の着色及びつや出しを行うための材料に技術的特徴を有する。て、上記3つのグループは、セラミックス歯冠の製造という点でのみ共通し、先行技術
加調査手数料の納付を求めなかった。 3.		
付のあった次の請求の範囲のみについて作成した。 4.		
されている発明に係る次の請求の範囲について作成した。 追加調査手数料の異議の申立てに関する注意		
□ 追加調査手数料の納付と共に出願人から異議申立てがあった。		
□ 追加調査手数料の納付と共に出願人から異議申立てがあった。		
	追加調査	

第Ⅲ欄 要約 (第1ページの5の続き)



A. 発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC)) Int.Cl' A61C5/08,5/10,A61K6/027				
B. 調査を行			`	
	最小限資料(国際特許分類(ⅠPC)) C5/08,5/10,A61K6/027			
最小限資料以外	朴の資料で調査を行った分野に含まれるもの	•	i i	
			•	
国際調査で使用	用した電子データベース(データベースの名称、	、調査に使用した用語)		
	5と認められる文献			
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連する。	ときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号	
A	JP, 11-206782, A (株 3.8月.1999 (03.08.		1-11, 14	
A	JP, 8-73310, A (オリン 19.3月.1996 (19.03.		1-11, 14	
A	JP, 63-99859, A (旭硝- 2.5月.1988 (02.05. (特許請求の範囲3,実施例)		1-11, 14	
x C欄の続き	にも文献が列挙されている。	□ パテントファミリーに関する別	紙を参照。	
* 引用文献のカテゴリー 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示すもの 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 以後に公表されたもの 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する文献(理由を付す) 「O」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願 「&」同一パテントファミリー文献			を明の原理又は理論 台該文献のみで発明 たられるもの 会該文献と他の1以 目明である組合せに	
国際調査を完了した日 30.11.00 国際調査報告の発送日 12.12.00			.00	
日本国 郵	D名称及びあて先 国特許庁(ISA/JP) B便番号100-8915 B千代田区霞が関三丁目4番3号	特許庁審査官(権限のある職員) 今 村 玲 英 子 印 電話番号 03-3581-1101		

**

C (続き).				
引用文献の	関連する			
カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	請求の範囲の番号		
PA	JP, 2000-139959, A (株式会社トクヤマ) 23.5月.2000 (23.05.00) (ファミリーなし)	10-13, 15		
A	JP, 10-338541, A (株式会社トクヤマ) 22. 12月. 1998 (22. 12. 98) (ファミリーなし)	10-13, 15		
A	JP, 6-285091, A (株式会社ノリタケカンパニーリミテド) 11. 10月. 1994 (11. 10. 94) (特に [0004]) (ファミリーなし)	10, 12		
	· ·			
		·		